# ADSORPTIVE REMOVING AGENT FOR beta 2-**MICROGLOBULIN**

Patent number:

JP2180273

**Publication date:** 

1990-07-13

Inventor:

EGAWA KAZUFUMI; others: 02

**Applicant:** 

**TONEN CORP** 

**Classification:** 

- international:

A61M1/36; B01J20/04

- european:

Application number: JP19880333917 19881231

**Priority number(s):** 

## Abstract of **JP2180273**

PURPOSE: To lighten the dialysis amyloidosis disease of a patient treated with artificial dialysis by adsorption-removing the beta2microgloburin in blood serum by constituting the title agent from the hydroxyapatite particle agglomeration body which substantially has a spherical shape and has an average particle diameter of 20-5,000mum and a continuous fine hole having a diameter of 3-200nm inside. CONSTITUTION: The average diameter of a hydroxyapatite particle agglomeration body which constitutes the beta2-microglobulin adsorptive removing agent is 20-5,000mum, preferably 100-500mum. When the average particle diameter is less than 20mum, closure is easily generated in the use in a column, and on the contrary, if the average diameter is larger than 5,000mum, the adsorption faculty of the beta2-microglobulin reduces. The average diameter can be measured by taking a microscocpic photograph of a sample and measuring the particle diameter of the photograph. The hydroxyapatite particle which constitutes the adsorptive removing agent has a continuous thin hole having a diameter of 10-200nm, preferably 20-50nm inside.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-180273

@Int. Cl. 5

識別配号 3 3 3

庁内整理番号

個公開 平成2年(1990)7月13日

A 61 M B 01 J 20/04 7180-4C 6939-4G

> 審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

60発明の名称

⑫発

β₂-マイクログロブリンの吸着除去剤

20特 顋 昭63-333917

②出 願 昭63(1988)12月31日

@発 明 者 江 - 111

和 文 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1-3-1 東亜燃料工業株

式会社総合研究所内

⑫発 明 者 森

> 明 者

省

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1-3-1 東亜燃料工業株

昌 夫 式会社総合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1-3-1 東亜燃料工業株

式会社総合研究所内

创出 題 東燃株式会社

四代 理 人 弁理士 谷川 英次郎 東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号

8月 新田

### 1. 発明の名称

β 1-マイクログロブリンの吸着除去剤

## 2. 特許請求の範囲

- (!) 平均粒径が20μmないし5000μm、内部に 直径が3 ne ないし200 neの連続細孔を有する実 質的に球状のヒドロキシアパタイト粒子集合体か ら成るβョ-マイクログロブリンの吸着除去剤。
- (2) 前記細孔の直径が20 nm ないし50 nm である 請求項1記載の吸着除去剤。
- 3. 発明の詳細な説明

## 〔産業上の利用分野〕

この発明は、β 2-マイクログロブリンの吸着 除去剤に関する。

## 「従来の技術」

長期人工遺析患者の合併症の1つである遺析 アミロイド症は、患者血液中に存在する低分子量 (分子量 11,800)のタンパク質であるβ 2-マイク ログロブリンの骨組織への蓄積による四肢末梢の 疼痛である。

透析アミロイドーシス症の要因物質として β;マイクログロブリンが確認されたのは比較的 近年であり、その除去法としてろ過透析膜やイオ ン交換樹脂を用いる方法が試みられている。しか しながら、従来より提案されている方法では、 β \* マイクログロブリンのみを選択的にを満足で きる程度に除去することが困難であり、新しい β =-マイクログロブリンの除去吸着剤が望まれて いる。例えば、特開昭63-15960号公報によれば、 βι-マイクログロブリンの吸着除去剤としてブ ルスハイト結晶粒子を出発物質として加熱処理及 びアルカリ処理して得られる結晶粒子を使用する ことが開示されているが、かかる結晶粒子では分 雌効果が未だ十分でなく、 粒径も10μm程度の ものであるから圧損が高く十分な分離ができな い。また、特開昭63-15961号によれば、粒径は、 5 д в ~ 2000 д в と大きく、圧損は解決されたが 組孔分布が特定されていないので分離効果につい ては未だ十分でない。

[発明が解決しようとする問題点]

従って、本発明の目的は、β - マイクログロブリンを選択的に十分に除去することができるβ - マイクログロブリンの除去吸着剤を提供することである。

## [問題点を解決するための手段]

本願免明者らは、鋭意研究の結果、特定の粒径、細孔径及び形状を有するヒドロキシアパタイト粒子集合体を用いると、 β = マイクログロブリンを選択的に吸着することができることを見出し
本免明を完成した。

ヒドロキシアバタイトがタンバク質を吸着する性質は古くから知られているが、その吸着は、リボタンバク質、アルブミン等、大分子量タンバク質のカマニマイクロブリンのような低分子量タンバク質のみを選択的に吸着することが配け、 β 2-マイクロ ( ) の

きいとβ =-マイクログロブリンの吸着能力が低下する。平均粒径は、試料の顕微鏡写真を撮りその写真より粒径を測定することにより測定することができる。

本発明の吸着除去剤を構成するヒドロキシアパタイト 粒子は、内部に直径 10 nm ないし 200 nm、好ましくは 20 nm ないし 50 nm の連続細孔を有する。連続細孔径が上記範囲よりも大きくても小さくても 3 --マイクログロブリンを選択的に吸着除去することができない。なお、粒子の細孔径は特願昭 63-58059号に示すような水銀圧入法により測定することができる。

また、本発明の吸着除去剤を構成するヒドロキシアバタイト粒子の細孔容積は 5 0 %以上であることがさらに好ましい。細孔容積が 5 0 %未満では β =-マイクログロブリンの吸着能力が低下する。

本発明の吸着除去剤を構成するヒドロキシア パタイト粒子は実質的に球状である。粒子の形状 が球状からはずれると充填率が低下し、かつ、均 すなわち、本発明は、平均粒堡が20μmないし5000μm、内部に直径が3 nm ないし200 nmの連続組孔を有する実質的に球状のヒドロキシアパタイト粒子集合体から成る Δ = -マイクログロブリンの吸着除去剤を提供する。

#### [発明の効果]

本発明により、Bェーマイクログロブリンを選択的に満足できる程度に除去することができる。 従って、本発明のBェーマイクログロブリン吸着除去剤に人工透析時の患者血液を通過させ、血液中のBェーマイクログロブリンを吸着除去することができ、それによって人工透析患者の透析アミロイドーシス症を軽減することができる。

#### [発明の具体的説明]

本発明の β - マイクログロブリン吸着除去剤を構成するヒドロキシアバタイト粒子集合体の平均粒径は 20 μ m ない し 5000 μ m 、 好ましく は100 μ m ないし 500 μ m である。平均粒径が 2 0 μ m よりも小さいとカラムでの使用時に閉塞が生じ易く、また、逆に平均粒径が 5000 μ m よりも大

## 一な充填が困難となり吸着力に影響を及ぼす。

本発明の吸者除去剤を構成するヒドロキシアパタイト粒子集合体は、例えば、特願昭 63-58059 号に記載された方法により製造することができる。 すなわち、従来より周知の方法により製造された針状ヒドロキシアパタイト結晶のスラリヒド では、特定条件下で撹拌することにより要である。 サイトが得られ、さらに必要るるラリヒ では、サーンアパタイトが得られることができる。 リー 転換 ち・ヒドロキシアパタイト 結晶の スラー により10~300 rpm の回転数により 1 時間 により 10~300 rpm の回転数により 1 時間 とい ロシアパタイト粒子を100 でないし 900 でで焼成することにより得ることができる。

本発明のβ x-マイクログロブリン吸着除去剤は、例えばこれをカラム又はシリンジ等の容器に充填し、人工透析時の患者血清を通過させて使用することができる。この際、カラムに充填する吸

## 特開平2-180273 (3)

ないし1000 g、好ましくは300 g ないし500 g であり、流通させる患者血清の流量は通常 1 0 ml/分ないし100 ml/分、好ましくは10 ml/分ないし30 ml/分である。

以下、本発明を実施例に基づきより詳細に提明する。もっとも、本発明は下記実施例に限定されるものではない。

### 【実施例]

#### 実施例 1

ヒドロキシアパタイト粒子集合体の製造

ヒドロキシアバタイト結晶の28重量%スラリーを回転翼により80 rpmの回転数で8時間撹拌し、球状のヒドロキシアバタイト粒子集合体を得た。さらに、同粒子を電気炉を用いて500 ℃で3時間焼結を行なった。

得られたヒドロキシアバタイト粒子集合体の平均粒径及び細孔径を測定したところ、平均粒径は200 μ m ないし500 μ m 、細孔径は20 nmないし30 nmであった。平均粒径及び細孔径の測定は具体的には以下のようにして行なった。すなわ

の吸着状況はそれぞれ 1 8 %、 2 8 % であった。なお、総タンパク質は屈折計法により、アルブミンは B C G 法により定量した。

これらの結果から、本発明の B。-マイクログロブリン吸着除去剤は、 B。-マイクログロブリンを選択的に吸着することがわかる。

## 実施例3

βューマイクログロブリンの吸着除去(連続法)

実施例 1 で得られたヒドロキシアパタイト拉子 0.65 gを1.0 m1シリンジに充填したカラムに実施例 2 で調製した模擬患者血清を、マイクロフィーダーを用い、0.08 cc/min.の割合で通過させた。通過時間と、シリンジを通過した後の模倣血清中のβ = マイクログロブリン量、経タンパク質量及びアルブミン量を 1.5 分間隔で測定した。 結果を下記表に示す。

ち、平均粒径はミクロメーターを組み込んだ顕微 質により測定した。また、細孔径は水銀圧入ポリシメーター(Nicromeritics Autopore 9200、 島津 製作所製)により測定した。また、得られたヒドロキシアバタイト粒子集合体を顕微鏡にて観察したところ、各粒子は実質的に球状であった。

### 実施例2

β 1-マイクログロブリンの吸着除去(バッチ法)

\*-マイクログロブリン吸盤による減少状況(%)

<b>絶対量</b> (100%)	62.5 mg/ &	7.6 g/dl	3.29 g/dl
0 6	29.6	72.3	84.5
0 9	32.0	15.0	84.8 84.8
4 5	34.4	75.9	95.0 90.1 85.7
3 0	40°8	78.6	90.1
1 5	100 37.6 40.8 34.4 32.0 29.6	84.8	95.0
0	100	100	100
時間(分)内部	8712070 712	25 タンパク質	アルブミン

## 特開平2-180273 (4)

これらの結果から、本発明のβ・マイクログロブリン吸着除去剤は、β・マイクログロブリンを選択的に吸着することがわかる。

特許出期人 東亜燃料工業株式会社 次合物 (PB) H理 特許出願人代理人 弁理士 谷川 英次郎 (PD) 基本